Searching PAJ Page 1 of 2

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-017361

(43) Date of publication of application: 22.01.2002

(51)Int.Cl.

C12N 15/09 A61K 31/711 A61K 38/00 A61K 48/00 A61P 25/00 C07K 14/47 C12N 1/15C12N 1/19 1/21 C12N 5/10 C12N C12P 21/02 G01N 33/15 G01N 33/50 G01N 33/53 //(C12N 15/09 C12R 1:91 1/21 (C12N C12R 1:19

(21)Application number: 2000-202801

(71)Applicant: INST OF PHYSICAL & CHEMICAL

RES

(22)Date of filing:

04.07.2000

(72)Inventor:

MIKOSHIBA KATSUHIKO

**TATE NAOKO** 

# (54) REELIN PROTEIN CR-50 EPITOPE REGION

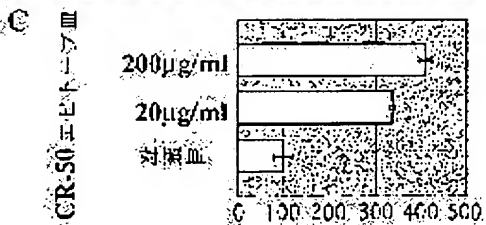
## (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an offer or proper diagnoses and treatments for cerebral disorders caused by the abnormality of reelin gene and the abnormal configuration of neuron by researching the functions of reelin protein itself in a vertebrate.

SOLUTION: The reelin protein epitope region polypeptide which contains the CR-50 antibody-recognizing site of reelin protein and does not contain an F-spondin domain and a repeat site. A polynucleotide encoding the same.







Searching PAJ Page 2 of 2

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-17361 (P2002-17361A)

(43)公開日 平成14年1月22日(2002.1.22)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)	
C12N	15/09	ZNA	A61K 31/711	2 G 0 4 5	
A 6 1 K	31/711		48/00	4 B 0 2 4	
	38/00		A 6 1 P 25/00	4B064	
	48/00		C 0 7 K 14/47	4B065	
A 6 1 P	25/00		C 1 2 N 1/15	4 C 0 8 4	
		審查請求	未請求 請求項の数11 OL	(全 16 頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号		特願2000-202801(P2000-202801)	(71)出顧人 000006792 理化学研究所		
(22)出顧日		平成12年7月4日(2000.7.4)	埼玉県和光市	· 方広沢2番1号	
			(72)発明者 御子柴 克彦	£	
			東京都三鷹市	i井の頭 2 -19-25	
			(72)発明者 楯 直子		

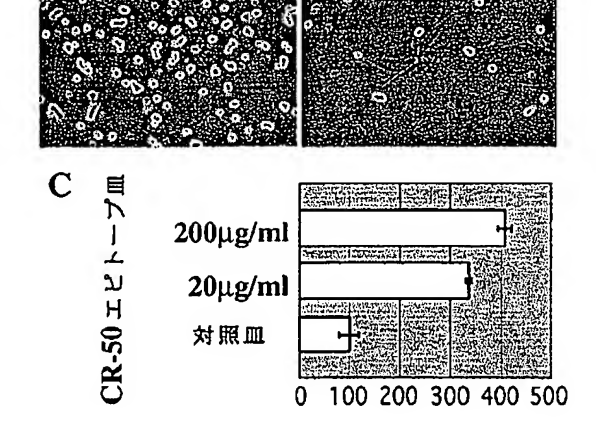
最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 リーリンタンパク質 CR-50エピトープ領域

# (57)【要約】

【課題】 脊椎動物におけるリーリンタンパク質自体の機能を更に研究し、リーリン遺伝子の異常並びにニューロンの配置異常に起因する脳の障害に対して適切な診断及び治療を提供することを可能とする。

【解決手段】 リーリンタンパク質のCR-50抗体認識部位を含み、F-spondinドメイン及びリピート部位を含まないリーリンタンパク質エピトープ領域ポリペプチド及びこれをコードするポリヌクレオチドを提供する。



東京都練馬区関町南2-25-36

弁理士 平木 祐輔 (外1名)

(74)代理人 100091096

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 リーリンタンパク質のCR-50抗体認識部位を含み、F-spondinドメイン及びリピート部位を含まないリーリンタンパク質CR-50エピトープ領域ポリペプチド。

【請求項2】 マウスに由来する請求項1に記載のリーリンタンパク質CR-50エピトープ領域ポリペプチド。

【請求項3】 以下の(a)または(b)のいずれかであるポリペプチド。

- (a) 配列番号2に示すアミノ酸配列からなるポリペプ チド
- (b) 配列番号2に示すアミノ酸配列において1個若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換、若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつCR-50抗体と結合し得るポリペプチド

【請求項4】 請求項1から3のいずれか1項に記載の ポリペプチドをコードするポリヌクレオチド。

【請求項5】 以下の(a)から(c)のいずれかであるポリヌクレオチド。

- (a) 配列番号1に示すヌクレオチド配列からなるポリ ヌクレオチド
- (b) 配列番号1に示すヌクレオチド配列において、1 個または数個のヌクレオチドが欠失、置換若しくは付加されたヌクレオチド配列からなり、かつCR-50抗体と結合し得るポリペプチドをコードするポリヌクレオチド
- (c) (a) または (b) のポリヌクレオチドの配列と 縮重関係にあるヌクレオチド配列からなるポリヌクレオ チド

【請求項6】 請求項4または5に記載のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター。

【請求項7】 請求項6に記載の発現ベクターでトランスフェクトされた宿主細胞。

【請求項8】 請求項7に記載の宿主細胞を培養することを含む、請求項1から3のいずれか1項に記載のポリペプチドの製造方法。

【請求項9】 請求項1から3のいずれか1項に記載のポリペプチド、または請求項4若しくは5に記載のポリヌクレオチドを添加することを含む、リーリンタンパク質の会合体形成を促進する方法。

【請求項10】 請求項1から3のいずれか1項に記載のポリペプチド、または請求項4若しくは5に記載のポリスクレオチドを含む、リーリンタンパク質の会合体形成を促進する組成物。

【請求項11】 請求項1から3のいずれか1項に記載のポリペプチド、または請求項4若しくは5に記載のポリヌクレオチドを含む、神経細胞の配置異常による疾患の診断及び/または治療のための医薬組成物。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リーリンタンパク

質のCR-50エピトープ領域ポリペプチド及びそれをコードするポリヌクレオチドに関する。

[0002]

【従来の技術】哺乳動物の中枢神経系(CNS)において は、種々のクラスのニューロンがその発生部位から最終 的な場所に移動して、精巧な層構造に配置されることが 知られている (Rakic, P., (1995) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 92, 11323-11327; Pearlman, A. L. 6, (199) 8) Curr. Opin. Neurobiol., 8, 45-54; Rice, D. S. &; Curran, T., (1999) Genes Dev., 13, 2758-2773)。新 皮質の発達は、プレプレート形成から開始する。プレプ レートは、皮質表面近くに存在し、皮質求心性神経線維 及びCajal-Retzius及び将来のサブプレートニューロン を含む最も早期に生成したニューロンの表面叢から構成 される。従って、プレプレートは皮質プレートニューロ ンによって分割され、Cajal-Retziusニューロンが分化 する表面の辺縁層、及びサブプレートニューロンが分化 する深部のサブプレートになる (Allendoerfer, K. L. &; Shatz, C. J. (1994) Annu. Rev. Neurosci., 17, 18 5-218)。皮質プレートニューロンは脳室帯で発生し、 放射状のグリア線維に沿って中間帯及びサブプレートを 通過して移動し、皮質プレートに到達する。より早い時 期に発生したニューロンを通り越して、より遅い時期に 発生したニューロンが規則的に移動することにより、哺 乳類の皮質層にインサイドーアウトのニューロンの層形 成がなされる (Angevine, J. B. &; Sidman, R. L. (196 1) Nature, 25, 766-768; Rakic, P. (1972) J. Comp. Neurol., 145, 61-84) .

【0003】マウスの常染色体劣性突然変異体であるこ とが知られているリーラーは、ニューロンが正常に発生 するが配置が異常なものであり、その結果CNSに秩序立 った皮質層が形成されない(Falconer, D. S., (1951) J. Genet., 50, 192-201; Rakic, P. &; Caviness, V. S. J., (1995) Neuron, 14, 1101-1104; Stanfield, B. B. &; Cowan, W. M. (1979) J. Comp. Neurol. 185, 42 3-459; Caviness, V.S.Jr. (1982) Dev. Brain Res., 4, 293-302; Caviness, V. S. Jr. &; Sidman, R. L., (1973) J. Comp. Neurol., 148, 141-151; deRouvroit, C. L. &; Goffinet, A. M. (1998) Adv. Anat. Embryo 1. Cell Biol., 150, 1-106)。例えばリーラーの新皮 質においては皮質プレートニューロンが正常マウスとは 逆の向きに配列している(「アウトサイド-イン」)。 本発明者等は先に、リーラーマウスを正常な胎児脳のホ モジネートで免疫することによって、モノクローナル同 種抗体、CR-50を得た (Ogawa, M.ら, (1995) Neuron, 1 4,899-912)。この抗体は、正常マウスの辺縁帯におけ るCajal-Retziusニューロンと特異的に反応することが 示された。その後、CR-50抗体は、リーラー遺伝子(ree lin、Reln)によってコードされるリーリンタンパク質 そのものを認識することが示された。リーリンは、3461

アミノ酸から構成される、相対分子量388Kの分泌型細胞外マトリクスタンパク質である(D'Arcangelo, G. ら, (1997) J. Neurosci. 17, 23-31; D'Arcangelo, G. ら, (1995) Nature, 374, 719-723)(図 1 A)。リーリンのN-末端は脊髄における交連軸索の接着及び伸長を調節する細胞外マトリクスタンパク質であるF-spondinのN-末端と25%の同一性を有する(Klar, A. ら, (1992)Ce 11 69, 95-110)。リーリンの最初の500アミノ酸に続いて、それぞれ350-390アミノ酸からなり、中央に30アミノ酸のEGF様モチーフを含む8個の「リーリンリピート」がある(D'Arcangelo, G. ら, (1995)Nature, 374, 719-723)。リーリンの高度に荷電したC-末端は、細胞外空間への分泌に必須である(D'Arcangelo, G. ら, (1997)J. Neurosci. 17, 23-31; deBerbeyck, V. ら, (1997)Mol. Brain Res., 50, 85-90)。

【0004】細胞質においては、リーリンシグナルは細 胞質内アダプタータンパク質、Disabledホモログ1 (Da b1) によって受け取られる (Howell, B. W. ら, (1997) EMBOJ. 16, 121-132; Howell, B. W. S, (1997) Nature 389, 733-737; Howell, B.W. 5, (1999) Genes Dev. 1 3, 643-648; Sheldon, M. 5, (1997) Nature, 389,730-733; Ware, M. L. S, (1997) Neuron, 19, 239-249; Ri ce, D. S. S. (1998) Development, 125, 3719-372 9)。このタンパク質の欠損は、マウスにおいてリーラ 一様表現型を引き起こす (Howell, B. W.ら, (1997) Na ture 389, 733-737; Sweet, H. O. S, (1996) Mamm. Ge nome, 7, 798-802, J. Biol. Chem., 273, 556-3560; Yo neshima, H. 5, (1997) Neurosci. Res., 29, 217-22 3)。Dab1は、数種の細胞表面タンパク質の細胞質ドメ インにおける非リン酸化NPxYモチーフに結合する(Paws on, T. &; Scott, J. D. (1997) Science, 278, 2075-20 80; Trommsdorff, M. 5, (1998) J. Biol. Chem., 273, 3556-3560; Homayouni, R. S, (1999) J. Neurosci., 1 9, 7507-7515; Howell, B. 6, (1999) Mol. Cel. Bio 1., 19, 5179-5188)。リーリンはDab1のチロシンリン 酸化を誘導する(Howell, B. W. ら, (1999) Genes Dev. 13, 643-648) 。超低密度リポタンパク質受容体(VLDL R) 遺伝子及びアポリポタンパク質E受容体2 (ApoER 2) 遺伝子を共に欠いたダブルノックアウトマウスの表 現型がリーラーマウスの表現型と区別できないことも示 された (Trommsdorff, M.ら, (1999) Cell, 97, 698-70 1)。近年、リーリンはVLDLR、ApoER2 (D'Arcangelo, G. 5, (1999) Neuron, 24, 471-479; Hiesberger, T. ら, (1999) Neuron, 24, 481-489) 、及びカドヘリン関 連ニューロン受容体(CNR)ファミリーメンバー(Senza ki, K. ら, (1999) Cell 99, 635-647) に結合し、これ はDablのチロシンリン酸化につながることが報告され た。これらの結果から、リーリンは、VLDLR、ApoER2、 及びCNRファミリータンパク質を介してDab1のチロシン リン酸化を刺激することによって、ニューロンの移動及

び配置を調節することが示唆される。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】上記CR-50抗体は、リ ーリンの機能をin vitro及びin vivoの双方で中和する 活性を有している (Ogawa, M. ら, (1995) Neuron, 14, 899-912; DelRio, J. Q. S. (1997) Nature, 385, 70-7 4; Miyata, T. 5, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-360 9; Nakajima, K. S, (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. U SA 94, 8196-8201)。最近、本発明者等はCR-50抗体の 認識するエピトープがN-末端近辺に位置していること を報告した (D'Arcangelo, G.ら, (1997) J. Neurosci. 17, 23-31)。CR-50抗体はリーリンの機能を阻害する ことから、このCR-50エピトープ領域は神経発達の過程 におけるリーリンシグナル伝達において重要な役割を果 たしていると考えられる。そこで、脊椎動物におけるリ ーリンタンパク質自体の機能を更に研究し、リーリン遺 伝子の異常並びにニューロンの配置異常に起因する脳の 障害に対して適切な診断及び治療を提供することを可能 とするために、リーリンのCR-50エピトープ領域を特定 し、リーリンタンパク質におけるその機能を検討するこ とが必要である。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、リーリンタンパク質がin vitro及びin vivoの双方で互いに結合して大きなタンパク質複合体を形成することを見出した。 興味深いことに、この会合体形成は、リーリン機能を中和することが知られている濃度のCR-50抗体によって明らかに阻害された。

【0007】本発明者等は先に、F-spondinドメイン及びCR-50認識部位を含み、リピート部位を含まないXenopusにおけるトランケート型リーリンタンパク質を見出した(特願2000-109954号)が、上記知見に基づき更に検討した結果、CR-50との結合、及び本発明によって初めて見出されたこのリーリンタンパク質の複合体形成に最も重要であるエピトープ領域ポリペプチドを単離し、その有用性を初めて見出した。

【0008】すなわち本発明者等は、CR-50エピトープ領域が、リーリンタンパク質のアミノ酸230-346に相当することを見出した(配列番号2)。そしてこのエピトープ領域をコードするポリヌクレオチド(配列番号1)を発現ベクターに導入し、大腸菌で発現させて得られる組み換えCR-50エピトープ領域を用いて検討したところ、このエピトープ領域ポリペプチドが静電的相互作用によって速やかに規則的なホモポリマーを形成することを見出し、このポリマーの形成が全長のリーリンタンパク質の会合体形成及び機能と密接に関係することを見出し、本発明に到った。

【0009】すなわち、本発明は、以下の(1)~(1) 1)を提供する。

(1) リーリンタンパク質のCR-50抗体認識部位を含

み、F-spondinドメイン及びリピート部位を含まないリーリンタンパク質CR-50エピトープ領域ポリペプチド。

【0010】本明細書において、「リーリンタンパク質」とは、リーラー突然変異マウスの原因遺伝子にコードされるタンパク質で、シグナルペプチド、F-spondinドメイン、CR-50認識部位、リーリンリピートを含む細胞外基質タンパク質をいう。「F-spondinドメイン」とは、リーリンタンパク質のN末端側において、F-spondinとの間に相同性が認められる領域をいう。

【0011】「CR-50認識部位」とは、マウスのリーリンタンパク質において、CR-50抗体の認識する部位、または他の生物のもつリーリンタンパク質においては、マウスリーリンのCR-50認識部位と相同な領域をいう。なお、CR-50抗体は、Neuron 14,899-912(1995)に記載の方法により作製することができる。「リピート部位」とは、リーリンタンパク質において、中心にEGF様モチーフをもつ互いに相同性のあるアミノ酸配列の単位が連続して繰り返される領域をいう。

【0012】(2) マウスに由来する上記(1)に記載のリーリンタンパク質CR-50エピトープ領域ポリペプチド。

- (3) 以下の(a)または(b)のいずれかであるポ リペプチド。
- (a) 配列番号2に示すアミノ酸配列からなるポリペプ チド
- (b) 配列番号2に示すアミノ酸配列において1個若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換、若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつCR-50抗体と結合し得るポリペプチド
- (4) 上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリペプチドをコードするポリヌクレオチド。
- 【0013】(5) 以下の(a)から(c)のいずれかであるポリヌクレオチド。
- (a) 配列番号1に示すヌクレオチド配列からなるポリ ヌクレオチド
- (b) 配列番号1に示すヌクレオチド配列において、1 個または数個のヌクレオチドが欠失、置換若しくは付加 されたヌクレオチド配列からなり、かつCR-50抗体と結 合し得るポリペプチドをコードするポリヌクレオチド
- (c) (a) または (b) のポリヌクレオチドの配列と 縮重関係にあるヌクレオチド配列からなるポリヌクレオ チド

上記(3)または(5)における「数個」とは、例えば 部位特異的突然変異誘導法等によって誘導し得る変異の 数をいい、突然変異前の機能を損なわない範囲の数を意味する。また、「縮重関係」とは、ヌクレオチド配列は 相違しているが、コドンの縮重のために互いに同じアミノ酸またはアミノ酸配列をコードする2以上のポリヌクレオチド間の関係を意味する。

【0014】(6) 上記(4)若しくは(5)に記載

のポリヌクレオチドを含有する発現ベクター。

上記ポリヌクレオチドを含有し得るベクターとしては、当分野において使用可能なことが知られ、上記ポリヌクレオチドがコードするポリペプチドの発現に好適なものであれば特に限定されるものではないが、例えばpET-29 a(Novagen)、pcDNA3(Invitrogen)等が挙げられる。【0015】また、当分野において公知のように、発現ベクター中に上記ポリヌクレオチドの発現を制御し得るプロモーター、エンハンサー等の調節配列を適宜含ませることができる。更に、発現させるポリペプチドは本発明に係るポリペプチドのみであっても良いが、目的に応じ、例えばグルタチオン-Sートランスフェラーゼ(GST)等の他のタンパク質、またはヒスチジンタグ等のタグ等との融合タンパク質として発現させても良い。

【0016】(7) 上記(6)に記載の発現ベクターでトランスフェクトされた宿主細胞。宿主細胞としては、上記ポリペプチドを発現できるものであればいずれでも良く、当分野において使用可能なことが知られている動物細胞、植物細胞、細菌等が挙げられるが、特に大腸菌、293T細胞、COS細胞等を使用するのが好適である。

【0017】(8) 上記(7)に記載の宿主細胞を培養することを含む、上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリペプチドの製造方法。

(9) 上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリペプチド、または上記(4)若しくは(5)に記載のポリヌクレオチドを添加することを含む、リーリンタンパク質の会合体形成を促進する方法。

【0018】(10) 上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリペプチド、または上記(4)若しくは

- (5) に記載のポリヌクレオチドを含む、リーリンタンパク質の会合体形成を促進する組成物。
- (11) 上記(1)から(3)のいずれかに記載のポリペプチド、または上記(4)若しくは(5)に記載のポリヌクレオチドを含む、神経細胞の配置異常による疾患の診断及び/または治療のための医薬組成物。

## [0019]

【発明の実施の形態】胎児脳の生細胞を抗リーリン抗体で染色した場合、新皮質のCajal-Retziusニューロン等のリーリン分泌細胞の細胞表面が斑点状のパターンで標識される(Ogawa, M. ら, (1995) Neuron, 14, 899-912; deBerbeyck, V. ら, (1997) Mol. Brain Res., 50, 85-90; Miyata, T. ら, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-3609; Nakajima, K. ら, (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94, 8196-8201) ことから、リーリンタンパク質が集まってリーリン分泌細胞の細胞膜表面に結合していることが示唆される。リーリンタンパク質がin vivoで実際に集まっているか否かを決定するために、非変性及び変性ゲル電気泳動後のウエスタンブロット分析を行った。胎児の大脳ホモジネート(胎児期18日; E18)を変

性条件下で分離した場合、抗リーリン抗体による免疫ブロットから、ヘテロ接合体リーラー (Reln rl/+; rl/+)で400kDaのバンドのみが明らかになった (図1B)。これは明らかにリーリンタンパク質のモノマーに対応している。対照的に、大脳(E18)及び小脳(生後5日; P5)ホモジネートを非変性ネイティブゲル上で分離した場合、ヘテロ接合体(rl/+)のモノマーバンドに加え、400kDaからウェルまで広がった広範囲のバンドが検出された (図1C)。

.

【0020】次いで培養した小脳顆粒細胞から分泌されたリーリンの状態を調べた。リーラーホモ接合体 (rl/r l) 及びヘテロ接合体の初代小脳培養の上清を非変性ネイティブゲル電気泳動上で分離し、抗リーリン抗体で検出した。この実験においても、ヘテロ接合体マウスのサンプルのみが分子量400kDa以上の広範囲のバンドを示した(図1D)。これらの結果から、分泌されたリーリンは、in vitro及びin vivo双方で大きなタンパク質複合体の状態にあることが示唆された。

【0021】次いで、リーリンタンパク質分子が互いに 相互作用を実際に示すか否かを細胞接着アッセイにより 検討した。分泌されたリーリンの一部はリーリン産生脳 細胞そのものの表面に結合している (Ogawa, M. ら, (19) 95) Neuron, 14, 899-912; deBerbeyck, V. 5, (1997) Mol. Brain Res., 50, 85-90; Miyata, T. 5, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-3609; Nakajima, K. S. (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94, 8196-8201) ことか ら、分泌されたリーリンが293T細胞に同様に結合するか 否かを調べるために、リーリントランスフェクト293T生 細胞をCR-50抗体で染色した(図2A)。生きた293T細胞 の細胞表面は、生きた脳細胞の表面と同様な斑点状のパ ターンで染色されたが、固定された細胞は細胞質が拡散 して染色された(図2B)。これらの結果から、分泌さ れたリーリン分子の一部がトランスフェクトされた293T 細胞の表面に結合していることが示される。

【0022】リーリントランスフェクト293T細胞をリーリン被覆皿上に接種した場合、リーリンを含有しない上清で被覆した対照の皿(図2D,G)よりずっと多くの細胞が結合した(図2C)。骨格のベクターのみをトランスフェクトした対照細胞はリーリン被覆または対照の皿に結合しなかった(図2E-G)。従って、リーリン分子が互いに相互作用することが示唆された。実際、リーリンの断片を有する発現cDNAライブラリーを、これと相互作用する分子を探すためにスクリーニングすると、リーリンcDNAの集団そのものが第2及び第3のスクリーニングによって顕著に富化された(データは示さない)。これらのことから、リーリンタンパク質が互いに結合して大きなタンパク質複合体を形成することが明らかになった。

【0023】次いで、このリーリン分子間の相互作用とリーリンタンパク質の機能との関係を更に検討するため

に、CR-50抗体がリーリン分子の会合体形成に及ぼす効果を検討した(図3)。その結果、CR-50抗体の添加によってリーリン分子の会合体形成が阻害され、この会合体形成がリーリンタンパク質の機能と結びついたものであり、しかもエピトープ領域によるものであることが明らかになった。このことを更に確認するために、本発明者等はCR-50抗体の認識部位であるエピトープ領域のみを発現させた。

【0024】リーリンタンパク質のエピトープ領域の特 定は、以下のようにして行った。まず、リーリン分子の 遺伝子配列の一部分を部分的にコードする遺伝子配列を 組み込んだ遺伝子発現系を系統的に多数作製し、in vit ro転写/翻訳実験(プロメガのプロトコールに従う)に より、各々の遺伝子がコードするタンパク質を産生させ た。この各々のタンパク質について、CR-50抗体によ り、免疫沈降するか否かをウエスタンブロット法で解析 し、CR-50抗体が認識するエピトープ領域を決定した。 【0025】この結果、リーリンタンパク質のCR-50エ ピトープ領域はアミノ酸230-346(配列番号2)である ことが明らかになった。リーリンタンパク質の会合体が CR-50エピトープ領域そのものによって仲介されている のか否かを決定するために、ペトリ皿を精製した組み換 えCR-50エピトープ断片で被覆し、全長リーリンでトラ ンスフェクトした293T細胞を用いて細胞接着アッセイを 実施した。リーリン提示細胞をCR-50エピトープ被覆皿 上に接種した場合、対照の皿と比較して用量依存的にず っと多くの細胞が結合した(図4)。これらの結果か ら、リーリンタンパク質が精製CR-50エピトープ断片に 結合することが示され、リーリン分子の相互作用がCR-5 0エピトープ領域そのものによって仲介されていること が示唆された。

【0026】上記の知見から、例えばサンプルにおけるリーリンタンパク質の会合体形成の有無及び/または程度を検出することによって、そのサンプルにおけるリーリンタンパク質の異常を検出することが可能であることが明らかである。検出方法としては、特に限定するものではないが、例えばサンプルからリーリンタンパク質またはこれをコードする遺伝子を抽出し、必要に応じて精製、増幅等の操作を行った後、電気泳動、ゲル濾過クロマトグラフィー、細胞接着アッセイ、電子顕微鏡観察からなる群から選択される1または複数の使用を含む方法が挙げられる。

【0027】また、CR-50エピトープ領域を被覆したプレートを調製し、サンプルにおけるリーリンタンパク質を含むエピトープ結合性物質をスクリーニングするために使用することができる。CR-50エピトープ領域の代わりにCR-50抗体を被覆したプレートを使用した場合には、エピトープ領域を含むリーリンタンパク質をより特異的にスクリーニングすることができる。これらのスクリーニング方法においては、当業者であれば容易に認識

されるように、蛍光色素を結合させた2次抗体の使用等によって結合の有無を検出することができる。

【0028】更に、CR-50抗体を被覆したプレートを含む、サンプル中のリーリンタンパク質またはそのエピトープ領域を含む断片の有無または量を検出するためのキットを提供することができる。また、本発明のポリペプチドまたはこれをコードするポリヌクレオチドを添加することによって、生体におけるリーリンタンパク質の会合体形成を促進することが可能である。この場合、本発明のポリペプチドまたはこれをコードするポリヌクレオチドは単独で添加しても良いが、リーリンタンパク質の会合体形成を促進する組成物として添加することも可能である。組成物に含めることができる他の成分については特に限定されるものではなく、当分野で通常使用されるものであり、本発明の目的を達成可能なものであればいずれでも良い。

【0029】生体においては、リーリンタンパク質が正常に機能するために会合体を形成していることが必要であることが見出されたが、リーリンタンパク質の機能解明のためにその会合体形成を阻害する方法も提供される。リーリンタンパク質の会合体形成を阻害する組成物としては、例えばリーリンタンパク質のCR-50エピトープ領域ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドのアンチセンスオリゴヌクレオチドを含むもの等が挙げられる。

【0030】また、本発明により、本発明のポリペプチド、またはこれをコードするポリヌクレオチドを含む、神経細胞の配置異常による疾患の治療のための医薬組成物を提供することができる。例えば、本発明のポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを発現ベクターに組み込み、これを患者の組織に由来する神経芽細胞、神経幹細胞等に導入し、この細胞を患者の脳に移植することにより、神経細胞の配置異常による疾患、例えば滑脳症、多小脳回症、異所性灰白質等の疾患の治療を行うことができる。医薬組成物は、本発明のポリペプチド、またはこれをコードするポリヌクレオチドの他、医薬組成物に通常用いられる製薬上許容し得る担体、賦形剤、緩衝剤等を含むことができる。

# [0031]

【実施例】以下本発明を実施例を挙げて説明するが、本 発明は以下の実施例に限定されるものではない。 動物

ヘテロ接合体B6C3Fe-a/a-r1の成体(Jackson Laborator y, Bar Harbor, ME)由来のリーラーマウスを使用した。ホモ接合体及びヘテロ接合体のマウスは、ホモ接合体の雄とヘテロ接合体の雌の交配によって得た。膣栓が検出された日、及び出生日をそれぞれE0及びP0とした。

#### 【0032】小脳初代培養

リーラーマウス (P5) の小脳から単一細胞懸濁液を調製した。10%FCSを添加した基本イーグル培地中の細胞懸

濁液を、 $5 \times 10^5$  細胞/ $cm^2$  のポリーL-リシン被覆 プラスティック皿上にまいた。皿にまいてから18時間後 に培養を無血清培地に移し、4日間インキュベートし、 培養上清を回収した。会合体形成に対する効果を調べる 場合、無血清培地には最初からCR-50抗体を添加した。 【0033】電気泳動及びウエスタンプロット分析 リーリンのSDS-PAGE及びネイティブゲル電気泳動を実施 した。電気泳動の後、タンパク質をフィルター(Millip ore)上に移した。ブロッキング後、フィルターを一次 抗体(G10:抗リーリンモノクローナル抗体; J. Neuros cience Methods, 82, 17-24, 1998) 溶液と共に室温で 3時間インキュベートした。インキュベーションの後、 フィルターを洗浄してペルオキシダーゼ結合抗マウスニ 次抗体(Jackson ImmunoResearch)溶液と共にインキュ ベートした。1時間のインキュベーションの後、フィル ターを洗浄し、化学発光検出システム (Boehringer-Man nheim)によってシグナルを可視化した。ホモジネート タンパク質100μgまたは小脳培養上清20μgを使用し

## 【0034】免疫組織染色

た。

293T細胞を全長マウスリーリン発現構築物 (pCrl; D'Ar cangeloら、J. Neuroscience, January 1, 17(1):23-3 1, 1997, (T. Curranから頂く)) でトランスフェクトした。トランスフェクションの2日後、細胞を4%PFAで固定し、0.05%TritonX-100で処理し、10%ウマ血清でブロックした。免疫染色は5mg/mlのストックから1:200希釈した精製CR-50抗体で実施した。二次抗体は1:100希釈のフルオレセインイソチオシアネート (FITC) 結合抗マウスIgGを用いた。生細胞表面染色の場合、CR-50を1:200希釈で培養細胞の培地に直接添加し、37℃で30分間インキュベートした。次いで細胞を固定し、ブロックし、二次抗体と共にインキュベートした。

# 【0035】[実施例1]

#### リーリンCR-50エピトープ領域の決定

PCR法により、リーリンタンパク質の全アミノ酸配列の うち、次の各部分に相当するポリヌクレオチドを作製し た。1-1800(プライマー:ATGGAGCGCGGCTGCTGGGC(配列 番号3)及びAGGAACAACAGGAACACAG(配列番号4))、1-460 (プライマー: ATGGAGCGCGGCTGCTGGGC(配列番号3) 及びCCTCTCTCCATCTTTGAGGAAC(配列番号5))、1-346 (プライマー: ATGGAGCGCGGCTGCTGGGC(配列番号 3)及び CAGGGCCCAGCAGGCCTCATAC(配列番号 6)) 、1-230(プラ イマー:ATGGAGCGCGGCTGCTGGGC(配列番号 3)及びCTCTCC CATCTCACAGTTGCTG(配列番号 7)) 、1-190(プライマ ー: ATGGAGCGCGGCTGCTGGGC(配列番号3)及びGTAAGCAGTG GCCTCTGTGGG(配列番号8))、190-346(プライマー: TACTCGCACCTTGCTGAAATAC(配列番号9)及びCAGGGCCCAG CAGGCCTCATAC(配列番号 6)) 、及び230-346(プライマ ー:GAGCAGTGTGGCACCATCATG(配列番号10)及びCAGGG CCCAGCAGGCCTCATAC(配列番号 6))。これらをpcDNA3べ

クター (Invitrogen:サイトメガロウイルス(CMV)プロモ ーター、T7プロモーターを有する) にライゲースを用い て組み込み、遺伝子発現系を構築した。次にそれらがコ ードするDNAを精製し、そのうち2μgをT7 RNA ポリメ ラーゼと反応させてRNAを合成し、このRNAから、reticu locyte lysate transcription/translationsystem (Tn T、Promega) により各タンパク質を合成した。この各タ ンパク質について、以下の方法により免疫沈降実験を行 った。まず各タンパク質溶液50μlをRIPAバッファー(5 0mM Tris, pH8.0, 150mM NaCl, 1% Nonidet P4 0、0.5%Na デオキシコレート、0.1% SDS) によって1 mlに希釈した。この際、プロテアーゼ阻害剤のロイペ プチン  $(20 \mu g/ml)$  、アプロチニン (0.1 mg/ml) 、フェ ニルメチルスルフォニルフルオライド(2 mM)を加え ておく。この各タンパク質溶液にCR-50抗体を含む腹水5 0μ1を加え、4℃、一昼夜、インキュベートした。その 後、Immobilized G-proteinアガロースピーズ(Immunop ure plus、Pierce)を加え、4℃で30分間インキュベー トし、生成した免疫沈降物は遠心して回収し、RIPAバッ ファーで3回洗浄した。これを20 μl SDS-sample バッ ファーで再懸濁させ、電気泳動した。CR-50エピトープ を含むタンパク質は免疫沈降することから、この一連の 結果からCR-50エピトープ部位(230-346、配列番号 2) を決定した。

#### 【0036】 [実施例2]

## リーリンエピトープタンパク質の発現及び精製

CR-50抗体に対するリーリンエピトープ断片(残基230-3) 46、配列番号2)をHis-Tag融合タンパク質として大腸 菌で発現させた。リーリンのCR-50エピトープ領域をコ ードするポリヌクレオチド(配列番号1)のPCR増幅 (プライマーGAGCAGTGTGGCACCATC(配列番号11)及びCA GGGCCCAGCAGCCTCATAC(配列番号6)) によってこれをpE T-29a (Novagen) 中にクローニングした。CR-50エピト ープ領域をコードするこのインサートをT4 DNAリガーゼ によってC末端His-Tag配列 (Novagen) を含むpET-29a ベクター中にライゲートし、BL21/pLysS大腸菌細胞(No vagen) に形質転換した。インサートの配列はDNA配列決 定 (ABI PRISM Model 3700) によって確認した。IPTGに よって組み換えリーリンエピトープポリペプチドの発現 を誘導し、His結合樹脂アフィニティーカラムを用いたp ETシステムプロトコールに基づく手順で大腸菌抽出物か らCR-50エピトープタンパク質を精製した。具体的には 大腸菌を集菌し、5mMイミダゾール、20mM Tris-HC 1 (pH8.0) 、0.5M NaCl及び0.2mM PMSFを含有するバ ッファーに再度懸濁し、超音波処理した。遠心分離後、 上清をHis結合樹脂アフィニティーカラム(Novagen)上 にのせた。

### 【0037】[実施例3]

## 細胞接着アッセイ

リーリンの会合体形成がその生理的機能に関連している

か否かを調べるために、リーリン分子間の相互作用に対する機能阻止抗リーリン抗体、CR-50 (Ogawa, M. ら, (1995) Neuron, 14, 899-912; DelRio, J. Q. ら, (1997) Nature, 385, 70-74; Miyata, T. ら, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-3609) の効果を調べた。

【0038】全長リーリンオープンリーディングフレー ムを含むpCrlでトランスフェクトした293T細胞、及びべ クターpcDNA3 (Invitrogen) 単独でトランスフェクトし た同細胞を、DMEM+10%ウシ胎児血清(FCS)中で5日 間培養し、上清を回収した。前者の上清は全長リーリン 分子を含み、後者はリーリンを含まない。ニトロセルロ ース/メタノール処理後、一晩のインキュベーションに よって各上清でペトリ皿を被覆した。CR-50エピトープ 被覆皿の調製は、大腸菌によって産生されたCR-50エピ トープタンパク質と共に一晩インキュベーションしてペ トリ皿を被覆した。次いで、pCrlまたはpcDNA3でトラン スフェクトした293T細胞を48時間培養し、回収した後 に、リーリンで予め被覆した皿、またはpcDNA3トランス フェクト293T細胞の培養上清で予め被覆した対照皿上に それぞれまいた。2時間のインキュベーションの後、浮 遊細胞がなくなるまで各プレートをパンニングバッファ ー (10%v/vFCSを含有するPBS) で7-10回洗浄した。細 胞接着に対するCR-50抗体の効果を調べる場合は、イン キュベーション開始時からこれらを培地に添加した。次 いで先に被覆した皿上に残存した細胞をコンピューター 制御カメラに連結した顕微鏡によって観察した。この実 験は5回繰り返し、また、各皿については5つの顕微鏡 の視野について計数した。

【0039】細胞接着アッセイにおいて、CR-50抗体を 培地に添加した場合、用量依存的に接着が阻害された (図3A-E)。CR-50抗体20、50または200μg/mlにおい て、結合した細胞数は、それぞれ対照の56%、44%及び 32%に減少した(図3A)。細胞接着アッセイが非特異 的バックグラウンド結合の約20%を示すことを考慮する と (図 2 D-G) 、20、50及び200 μ g/mlのCR-50抗体は、 それぞれおよそ1/3、1/4及び1/10まで特異的結合を阻害 できる。細胞接着アッセイは、技術的に困難なため、一 般に高いバックグラウンド値を有することから、培地中 に分泌されるリーリンの会合体形成に対するCR-50抗体 の効果を更に検討した。この抗体と共に小脳顆粒細胞を 培養し、その上清をウエスタンプロットによって分析し た。興味深いことに、CR-50抗体20μg/mlにおいても、 ブロードな高分子量バンドは全く検出されなかった(図 3F)。培地に免疫していないマウスの免疫グロブリンG (IgG) を添加した場合には、リーリン複合体は正常に 形成された。従ってCR-50抗体は、20μg/mlにおいても 明らかにリーリン分子同士の結合を阻害する。CR-50抗 体はほぼこの濃度からリーリンに対する機能阻止効果を 示すため (Ogawa, M. ら, (1995) Neuron, 14, 899-91 2;)、分子間相互作用に対する阻害効果はリーリン機能

阻止活性と良く相関する。これらの結果から、CR-50エピトープ領域がリーリンタンパク質の会合体形成において重要な領域であり、リーリン複合体の形成が生理的機能において重要な役割を有していると考えられる。

## 【0040】 [実施例4]

#### ゲル濾過クロマトグラフィー

CR-50エピトープの構造的及び物理的特徴を調べるために、分析用ゲル濾過クロマトグラフィーによってCR-50エピトープ断片を分析し、エピトープが集まってホモポリマーを形成できるか否かを調べた(図 5)。

【0041】クロマトグラフィーは、FPLCゲル濾過クロマトグラフィーシステム (Pharmacia) を使用した。このシステムはコンピューターFPLC指令プログラム (Pharmacia) によって制御されている。サンプルを、 $20 \,\mathrm{mM}$  リン酸ナトリウム、pH7.4、 $0.15 \,\mathrm{M}$  NaCl、 $5 \,\mathrm{mM}$  DTTを含有するバッファーで予め平衡化したSuperdex- $200 \,\mathrm{f}$  ル濾過カラム (分離範囲:  $10-600 \,\mathrm{kDa}$ 、Pharmacia) 上にのせ、流速 $0.5 \,\mathrm{m}$  1 /分で溶出させた。ロードしたサンプル濃度は $40 \,\mathrm{\mu}$  Mに調製した。

【0042】生理的条件下 (0.15M NaCl、pH7.4) で、CR-50ェピトープ断片の溶出プロファイルはこのカラムの空隙容量 ( $V_o$ ) にポリマーのピークを示すのみであった (図5A)。このことから、全ての断片が600kDaより大きい分子量の巨大な複合体に会合していることが示唆される。CR-50ェピトープモノマーの分子量は約15kDaであり、従ってこのポリマーは40個以上のCR-50ェピトープ分子から構成されている。このポリマーは10mMのジチオスレイトール (DTT) の存在下においても検出された。

## 【0043】[実施例5]

# 電子顕微鏡測定

電子顕微鏡を用い、CR-50エピトープポリマーの構造を調べた。CR-50エピトープポリマーの全体像は、ロータリーシャドウイング法及びネガティブ染色法(Katayama, E., (1989) J. Biochem., 106, 751-70) を用いて観察した。CR-50エピトープタンパク質の溶液をカーボン被覆銅グリッド上にアプライした。ロータリーシャドウイング法では、次にグリッドをプラチナでロータリーシャドウイング法では、次にグリッドをプラチナでロータリーシャドウした。ネガティブ染色法の場合、グリッドを1%酢酸ウラニルでネガティブ染色し、洗浄及び風乾した。これらのサンプルを、加速電圧80kVで操作するJEOL 2000EX透過型電子顕微鏡(日本電子)で調べた。電子顕微鏡測定のためのサンプル濃度は0.2μMに調製した。

【0044】電子顕微鏡写真から、10mMのDTT存在にも関わらず、長さ100-400 n mの多数の数珠状ポリマー構造が明らかになった(図6D-F)。図6Dに示すポリマーは、より微細なポリマーがねじれた構造を有しているように見える。実際には、直線状の構造を有するいくらか(全体の3%未満)のより微細なポリマーも観察された(図6E)。

## 【0045】[実施例6]

### コンゴー赤測定

CR-50エピトープ溶液は、不溶性沈殿がなく、透明であ り、大腸菌によって産生した組み換えタンパク質を使用 した場合に見られることのある不規則な凝集は観測され ない。上記のポリマーが不規則な凝集物と異なることを 更に確かめるために、サンプルを顕微鏡バンドシフトア ッセイによってコンゴー赤結合について試験した(Klun k, W. E. S, (1989) J. Histochem. Cytochem., 37, 12 73-1279; Klunk, W. E. S, (1989) J. Histochem. Cytoc hem., 37, 1293-1297; Klunk, W. E. 6, (1999) Anal. Biochem., 266, 66-76)。コンゴー赤は、規則的な平行 的配置にあるβ-シート構造を有するアミロイド様原線 維に結合することが知られており、これはコンゴー赤の 吸収スペクトルにおける赤色シフトによって検出するこ とができる (Klunk, W. E. ら, (1999) Anal. Biochem., 266,66-76)。コンゴー赤分析は先に報告されている ように (Klunk, W. E.ら, (1989) J. Histochem. Cytoc hem., 37, 1273-1279; Klunk, W. E. 6, (1989) J. His tochem. Cytochem., 37, 1293-1297; Klunk, W. E. S, (1999) Anal. Biochem., 266, 66-76) 実施した。20m Mリン酸ナトリウム及び0.15M NaClを含有する10 μ M コンゴー赤バッファー (pH7.4) 500 μ 1にタンパク質を 添加した。反応サンプルは完全に混合し、Jusco660分光 光度計によって吸収スペクトルを記録する前に少なくと も30分間室温でインキュベートした。

【0046】コンゴー赤溶液にCR-50エピトープポリマーを添加すると、 1 maxは486 n m (対照:図6A(b)に示す)から505 n m (図6A(a))となり、赤色シフトが誘導されたが、不規則な凝集物ではこのシフトは生じない。ポリマー含有溶液と色素のみの溶液とでスペクトルが最も異なる点は528 n mであり(図6B)、アミロイド原線維の場合(541 n m; Klunk, W. E. ら, (1999)Ana 1. Biochem., 266, 66-76)よりも短波長側であった。従って、CR-50エピトープ断片は規則的な構造を有する数珠状可溶性ポリマーを形成するが、これはアミロイド原線維の構造と異なっていた。

## 【0047】 [実施例7]

#### 円偏光二色性(CD)顕微鏡測定

CR-50エピトープ断片の二次構造を分析するために、円偏光二色性(CD)分光測定を実施した。CDスペクトルは、温度を20℃に制御するためのコンピューター制御された水浴を備えたJasco分光偏光計、モデルJ-725で測定した。結果は平均残基楕円率  $[\theta]$  として表した。CDスペクトルはタンパク質濃度  $5\mu$  Mで測定した。分光偏光計は窒素ガスで満たし、195 n mから250 n mまで走査した。各スペクトルを得るために10回の測定蓄積から平均化した。二次構造含量はellipticity値から評価した(Greenfield、N. J. &; Fasman、G. D.、(1969)Biochemistry、8、4108-4116;Chen、Y. -H. 6、(1972)Biochemis

try, 11, 4120-4131; Brahms, S. &; Brahms, J., (1980) J. Mol. Biol., 138, 149-178; Greenfield, N. J. (1996) Anal. Biochem. 235, 1-10).

【0048】生理的条件下(0.15M NaCl、pH7.4)で、CR-50エピトープ断片のCDスペクトルは、207 n mに最小を有するプロードな負の曲線を示した(図6Cにおける0.15M)。この結果から、CR-50エピトープ断片におけるα-ヘリックス及びβ-シートの相対比率は、それぞれ約20%及び40%であると算定された(Greenfield, N. J. &; Fasman, G. D., (1969) Biochemistry, 8, 4108-4116; Chen, Y. -H. ら, (1972) Biochemistry, 11, 4120-4131; Brahms, S. &; Brahms, J., (1980) J. Mol. Biol., 138, 149-178)。

### 【0049】 [実施例8]

#### ポリマー形成に対するイオン強度の影響

ポリマー形成のメカニズムを調べるために、ポリマー形 成に対するイオン強度の影響を検討した。塩(NaC1)濃 度を上昇させるにつれて、ポリマーは次第にモノマーに 解離し、このポリマーが静電的相互作用によって形成さ れていることが示された (図 5 A-D)。 最終的に、1.0M のNaClにおいて、全ての断片がモノマーとして存在した (図5D)。ポリマーからモノマーへのこの転移は、塩 濃度に依存して可逆的であった。CDスペクトル分析か ら、塩濃度が上昇した場合には負の極小値が長波長側に シフトし、楕円率が減少することが示された(図6 C) 。これらの結果は、 $\beta$ -シート含量が増加し、 $\alpha$ -へ リックス含量が減少することを意味する。1.0MのNaCl において、ポリマーが完全にモノマーに解離した場合 (図 5 D) 、負の極小は218 n mになり、ほとんど全ての 規則的構造がβ-シートであることが示される(図6 C)。これらの結果から、α-ヘリックス領域が主とし てポリマー形成に寄与していることが示唆される。 [0050]

【発明の効果】本明細書に記載したデータから、in vit ro及びin vivoにおいて、リーリン分子が互いに集まっ て巨大なタンパク質複合体を形成していることが示され る。本研究(図2A)及び先に報告したように(Ogawa, M. 5, (1995) Neuron, 14, 899-912; deBerbeyck, V. 5, (1997) Mol. Brain Res., 50, 85-90; Miyata, T. 5, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-3609; Nakajima, K. 5, (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94, 8196-8 201) 、分泌されたリーリンのいくつかは、未知のメカ ニズムによってリーリン産生細胞の表面に結合してい る。生細胞上のリーリンタンパク質を抗体で免疫染色す ると、細胞膜上に多くの斑点として標識され、これはリ ーリン会合体のマトリクスを反映している可能性があ る。更に、培養細胞から分泌されたリーリンタンパク質 が培地中において複合体を形成していることも示され た。従って、リーリンは細胞表面に結合しているか、細 胞外に分泌されているかに関わらず、会合していると考

えられる。リーリン受容体発現細胞が移動してリーリンと相互作用する場合、リーリン複合体は「多価リガンド」として機能し、受容体の多量体化を誘導し、タンパク質キナーゼによる細胞内Dab1タンパク質のリン酸化を引き起こすかもしれない。この受容体の多量化は、胎児の脳を抗CNRタンパク質及びCR-50抗体で二重染色した場合、リーリンと共に位置する「斑点」として観察されている可能性がある(Senzaki, K. ら, (1999) Cell, 99, 635-647)。

【0051】リーリンタンパク質の会合体形成は、リーリンのN末端近くに位置するCR-50エピトープ領域を介して静電的相互作用によって起こると考えられる。CR-50抗体は固定及びエタノール処理等の種々の処理に対して非常に感受性が高いことから三次元構造を認識していると考えられる。このエピトープ領域はリーリン機能に必須であり、CR-50抗体は皮質の再凝集培養実験における層構造形成(Ogawa, M. ら, (1995) Neuron, 14, 899-912)、小脳移植片培養におけるプルキンエ細胞の配列(Miyata, T. ら, (1997) J. Neurosci., 17, 3599-3609)、及びin vitroでの内側嗅領ー海馬経路における軸索分岐パターン(DelRio, J. Q. ら, (1997) Nature, 385, 70-74)を阻害し、in vivoで海馬の発達を阻止する(Nakajima, K. ら, (1997) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94, 8196-8201)。

【0052】本明細書に記載の結果から、分泌されたリ ーリンの会合体形成は、CR-50抗体によって、20 μ g/ml においても阻害されることが示される。リーリン機能は ほぼこの濃度からCR-50抗体によって阻害されるため、 その機能が阻止されたときにリーリンの会合体形成も阻 害されると考えられる。近年、リポタンパク質受容体 (VLDLR及びApoER2) 及びCNRファミリーメンバーが全長 リーリンに結合することが報告された(D'Arcangeloら、 (1999) Neuron 24, 471-479; Hiesberger, T. 5, (199 9) Neuron, 24, 481-489; Senzaki, K. 5, (1999) Cel 1, 99, 635-647)。しかしながら、VLDLR及びApoER2 は、CR-50エピトープ領域を含むリーリンの組み換えN 末端部には結合せず、CNRタンパク質は、CR-50エピトー プ領域の下流にある第1のリーリンリピートのサブリピ ートBに結合する (Senzaki, K.ら, (1999) Cell, 99, 635-647)。これらの結果から、これら3種全ての結合 部位は、リーリン上のCR-50エピトープ領域の外側に位 置することが示される。しかしながら、更なる分析か ら、CR-50抗体が、VLDLR発現293T細胞(D'Arcangeloら, (1999) Neuron 24, 471-479) 及びCNR1タンパク質の細 胞外ドメイン (Senzaki, K. ら, (1999) Cell, 99, 635-647) へのリーリンの結合を阻害することが明らかにな った。これらの結果の解釈は、N末端へのCR-50結合に よって、リーリン上の結合部位に構造変化または立体障 害が誘導され、受容体ーリーリン相互作用が間接的に阻 害される可能性である。あるいはまた、またはその上、

リガンド (リーリン) そのものの巨大な複合体形成を妨 害することによって、CR-50抗体が受容体に結合したリ ーリンタンパク質の数を減少させる可能性もある。リー リンの会合体形成はCR-50抗体によって阻害されるた め、各受容体はリーリンの巨大な複合体よりもモノマー に結合している可能性があり、受容体ーリガンド相互作 用の直接阻害と区別することは困難である。興味深いこ とに、小脳顆粒細胞から分泌されるリーリンの会合は20 μg/mlの抗体によってさえ阻害された(図3F)。対照 的に、リポタンパク質受容体発現細胞へのリーリンの結 合は、115及び300μg/mlのCR-50抗体によってそれぞれ3 6%及び16%まで減少した (D'Arcangeloら, (1999) Neu ron 24, 471-479)。本明細書に記載した全長リーリン を用いた細胞接着アッセイは、この抗体による実質的に 同程度の阻害を示した(図 3 E:50及び200 μ g/mlのCR-5 0抗体で44%及び32%まで減少)。培養細胞を用いた細 胞接着アッセイでは一般にバックグラウンドが高いこと を考慮すると (図 2 D-G、 4 B、C) 、これらのデータか ら、CR-50抗体が、リーリンタンパク質そのものの会合 体形成を阻害することによって、(少なくとも一部は) リーリン機能を中和している可能性が示唆される。従っ て、受容体に対するリーリンモノマーの結合がニューロ ン移動を制御する適切なシグナル伝達を開始することが できるか否かを明らかにすることが重要である。

【0053】精製したCR-50エピトープ断片は速やかに 会合して規則的な反復構造を有する可溶性のホモポリマ ーを形成する。このポリマーは $\alpha$  - ヘリックス+ $\beta$  - シ ート構造を有し、この内αーヘリックス領域が主として ポリマー形成に寄与している。Chou & Fasman法 (Cho u, P. Y. &; Fasman, G. D. (1978) Adv. Enzymol., 47, 45-148) による二次構造予測から、エピトープがC末 端に長いα-ヘリックスドメインを有し、中央部に短い αーヘリックスドメインを有することが示唆された。実 際、これらの部位は多くの(約30%)荷電したアミノ酸 を含み、これがポリマー形成に関係していると考えられ る。これら2つのドメインはヒンジとして機能してモノ マーを会合させ、数珠状のひも様構造のポリマーを形成 する可能性がある。 p H変化による実験から、CR-50エ ピトープ断片が生理的条件下においてのみ元のαーヘリ ックス+β-シート構造をとることが示された(データ は示さない)。本発明者等はまた、CR-50エピトープ断 片間の静電的相互作用がCR-50エピトープの表面電荷密 度に依存することを見出した。

【0054】ゲル濾過分析における興味深い知見は、生理的条件下においては巨大なポリマーのピークのみがあり、モノマーのピークがないことであった(図5A)。

しかしながら、全長リーリンのウエスタンプロットか ら、モノマーからネイティブなゲルの上端まで広がるブ ロードなバンドが示され(図1B-D)、構成モノマー数 の異なる種々のポリマーがあることが示される。CR-50 エピトープ領域そのものは速やかに会合し、次いでそれ が全長ポリマー形成の駆動力となることが示唆される。 全長分子の場合、立体障害または他の何らかのメカニズ ムによって、種々の重合段階に留められるのであろう。 【0055】本発明によって、脊椎動物の発達中の脳に おけるリーリンタンパク質の会合体形成が、この相互作 用を明らかに阻害する機能阻害抗体、CR-50に対するエ ピトープ領域によって仲介されることが初めて明らかに なった。生体において、リーリンが大きな複合体として 機能し、神経発達過程におけるニューロンの移動を制御 していることが示唆されるが、この複合体形成の状態を 本発明のポリペプチドを用いて検討することが可能であ る。

【0056】更に、本発明は、上記のような生体内におけるリーリンタンパク質の機能の解明と共に、本発明のポリペプチドまたはこれをコードするポリヌクレオチドを用いて、リーリンタンパク質の会合を促進し、リーリン遺伝子の異常並びにニューロンの配置異常に起因する脳の障害及び疾患、例えば滑脳症、多小脳回症、異所性灰白質等の疾患の適切な診断及び治療に利用することができる。本発明のポリペプチドは、F-spondinドメイン及びリピート部位を含まないので、分子が小さく、必要とする複合体形成の目的のためにのみ使用することができ、添加効果が大きいことが特徴であり、特に以下のような利点を有する。

【0057】まず、疾患の治療の目的のため、患者である個体に投与する場合、その投与方法に関わらず、本来その個体に欠損している物質を体外から人工的に投与するので、その個体に外来物質が導入されることになる。この外来物質の投与は、目的とする主作用のみならず、副作用をも引き起こすことが考えられる。治療に有効な、必要不可欠の最小限のポリペプチドとしてエピトープ領域を特定できたことにより、エピトープ領域のみのポリスプチドという形でもより、エピトープ領域のみのポリスプチドという形でもなり、カープリヌクレオチド、あるいはポリペプチドという形で、外来物質誘導性の副作用を最小限に抑制することができる。また、治療に必要な最小限の領域であるエピトープ領域だけに限定すれば、それをコードするポリヌクレオチド及びポリペプチドそのものを作製するコストを最小限に抑えることができる。

【0058】 【配列表】

SEQUENCE LISTING

<;110>; RIKEN

<;120>; Reelin protein CR-50 epitope region

<;130>; RJH12-008N

```
<;160>; 11
<;170>; PatentIn Ver. 2.0
<;210>; 1
<;211>; 351
<;212>; DNA
<;213>; Mus musculus
<;400>; 1
gag cag tgt ggc acc atc atg cat ggc aat gct gtc acc ttc tgt gag 48
Glu Gln Cys Gly Thr Ile Met His Gly Asn Ala Val Thr Phe Cys Glu
                  5
                                     10
                                                         15
ccg tac ggc cct cga gag ctg acc aca tgc ctg aac aca aca aca 96
Pro Tyr Gly Pro Arg Glu Leu Thr Thr Thr Cys Leu Asn Thr Thr
                                                     30
             20
                                 25
gca tct gtc ctc cag ttt tcc att ggg tca gga tca tgt cga ttt agt 144
Ala Ser Val Leu Gln Phe Ser Ile Gly Ser Gly Ser Cys Arg Phe Ser
         35
                             40
tac tet gae eec age ate aet gtg tea tae gee aag aac aat aec get 192
Tyr Ser Asp Pro Ser Ile Thr Val Ser Tyr Ala Lys Asn Asn Thr Ala
                         55
                                             60
     50
gat tgg att cag ctg gag aaa att aga gcc cct tcc aat gtg agc aca 240
Asp Trp Ile Gln Leu Glu Lys Ile Arg Ala Pro Ser Asn Val Ser Thr
                                         75
                                                             80
                     70
 65
gtc atc cac atc ctg tac ctc ccc gag gaa gcc aaa ggg gag agc gtg 288
Val Ile His Ile Leu Tyr Leu Pro Glu Glu Ala Lys Gly Glu Ser Val
                                                         95
                 85
                                     90
cag ttc cag tgg aaa cag gac agc ctg cga gtg ggt gag gtg tat gag 336
Gln Phe Gln Trp Lys Gln Asp Ser Leu Arg Val Gly Glu Val Tyr Glu
                                105
                                                    110
            100
gcc tgc tgg gcc ctg 351
Ala Cys Trp Ala Leu
        115
<;210>; 2
<;211>; 117
<;212>; PRT
<;213>; Mus musculus
<;400>; 2
Glu Gln Cys Gly Thr Ile Met His Gly Asn Ala Val Thr Phe Cys Glu
                                     10
 1
                  5
                                                         15
Pro Tyr Gly Pro Arg Glu Leu Thr Thr Thr Cys Leu Asn Thr Thr
             20
                                 25
                                                     30
Ala Ser Val Leu Gln Phe Ser Ile Gly Ser Gly Ser Cys Arg Phe Ser
         35
                             40
                                                 45
Tyr Ser Asp Pro Ser Ile Thr Val Ser Tyr Ala Lys Asn Asn Thr Ala
     50
                         55
                                             60
Asp Trp Ile Gln Leu Glu Lys Ile Arg Ala Pro Ser Asn Val Ser Thr
                                         75
 65
                     70
Val Ile His Ile Leu Tyr Leu Pro Glu Glu Ala Lys Gly Glu Ser Val
```

90

95

85

```
Gln Phe Gln Trp Lys Gln Asp Ser Leu Arg Val Gly Glu Val Tyr Glu
            100
                                105
                                                    110
Ala Cys Trp Ala Leu
        115
<;210>; 3
<;211>; 20
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
<;220>;
<;223>; synthetic primer for PCR
<;400>; 3
                                                 20
atggagcgcg gctgctgggc
<;210>; 4
<;211>; 19
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
<;220>;
<;223>; synthetic primer for PCR
<;400>; 4
                                                 19
aggaacaaca ggaacacag
<;210>; 5
<;211>; 22
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
<;220>;
<;223>; synthetic primer for PCR
<;400>; 5
                                                 22
cctctctca tctttgagga ac
<;210>; 6
<;211>; 22
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
<;220>;
<;223>; synthetic primer for PCR
<;400>; 6
                                                 22
caggeccag caggectcat ac
<;210>; 7
<;211>; 22
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
<;220>;
<;223>; synthetic primer for PCR
<;400>; 7
                                                 22
ctctcccatc tcacagttgc tg
<;210>; 8
<;211>; 21
<;212>; DNA
<;213>; Artificial Sequence
```

<;22**0**>;

<:223>; synthetic primer for PCR <;400>; 8 21 gtaagcagtg gcctctgtgg g <;210>; 9 <;211>; 22 <;212>; DNA <;213>; Artificial Sequence <;220>; <;223>; synthetic primer for PCR <;400>; 9 22 tactcgcacc ttgctgaaat ac

<;210>; 10 <;211>; 21 <;212>; DNA

<;213>; Artificial Sequence

<;220>;

<;223>; synthetic primer for PCR

<;400>; 10

gagcagtgtg gcaccatcat g

<;210>; 11 <;211>; 18 <;212>; DNA

<;213>; Artificial Sequence

<;220>;

<;223>; synthetic primer for PCR

<;400>; 11

gagcagtgtg gcaccatc

## [0059]

#### 【配列表フリーテキスト】

配列番号3:PCRのための合成プライマー 配列番号4:PCRのための合成プライマー 配列番号5:PCRのための合成プライマー 配列番号6:PCRのための合成プライマー 配列番号7:PCRのための合成プライマー 配列番号8:PCRのための合成プライマー 配列番号9:PCRのための合成プライマー 配列番号10:PCRのための合成プライマー 配列番号11:PCRのための合成プライマー

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】天然のリーリン分子が共に会合していることを 示す。

(A) リーリンの一次構造の模式図を示す。CR-50抗体 はリーリンリピートの上流を認識する。

(B-D) 抗リーリン抗体による免疫ブロットを示す。

(B) リーラーヘテロ接合体 (rl/+) 及びホモ接合体 (rl/rl) 大脳 (E18) のホモジネートでSDS-PAGEを実施 した。(C) リーラーヘテロ接合体及びホモ接合体の大 脳 (E18) 及び小脳 (P5) のホモジネートをネイティブP AGEによって分離した。 (D) リーラーヘテロ接合体及 びホモ接合体 (P5) の小脳初代培養の上清をネイティブ 18

21

PAGEゲル上にのせた。

【図2】細胞接着アッセイから、リーリン分子が互いに 結合することが示される。(A、B) リーリンをトラン スフェクトした293T細胞のCR-50抗体による免疫染色を 示す。CR-50を生細胞に添加した場合、細胞表面上に斑 点状の染色が観察され(A)、一方固定及び膜を透過性 にした後にCR-50を添加した場合、細胞質が全体的に染 色された(B)。(C-F)細胞接着アッセイを示す。 (C) リーリン被覆皿上のリーリン提示細胞。(D)対 照被覆皿上のリーリン提示細胞。(E)リーリン被覆皿 上の対照細胞。(F)対照被覆皿上の対照細胞。(G) (F)を100とスコアして標準化させた細胞数を示すヒ ストグラムを示す。数値は5回の独立した実験の平均値 生標準偏差 (S.D.) である。

【図3】CR-50抗体によるリーリン分子間の相互作用の 阻害を示す。

(A-E) CR-50抗体による細胞接着の阻害を示す。

(A) リーリン被覆皿上のリーリン提示細胞。(B-D) 20、50及び200 μ g/mlのCR-50抗体と共にそれぞれイ ンキュベーションした後のリーリン被覆皿上のリーリン 提示細胞。(E)(A)に標準化した(A-D)それぞ れの細胞数を示すヒストグラム。数値は5回の独立した 実験の平均値±標準偏差 (S.D.) である。 (F) CR-50

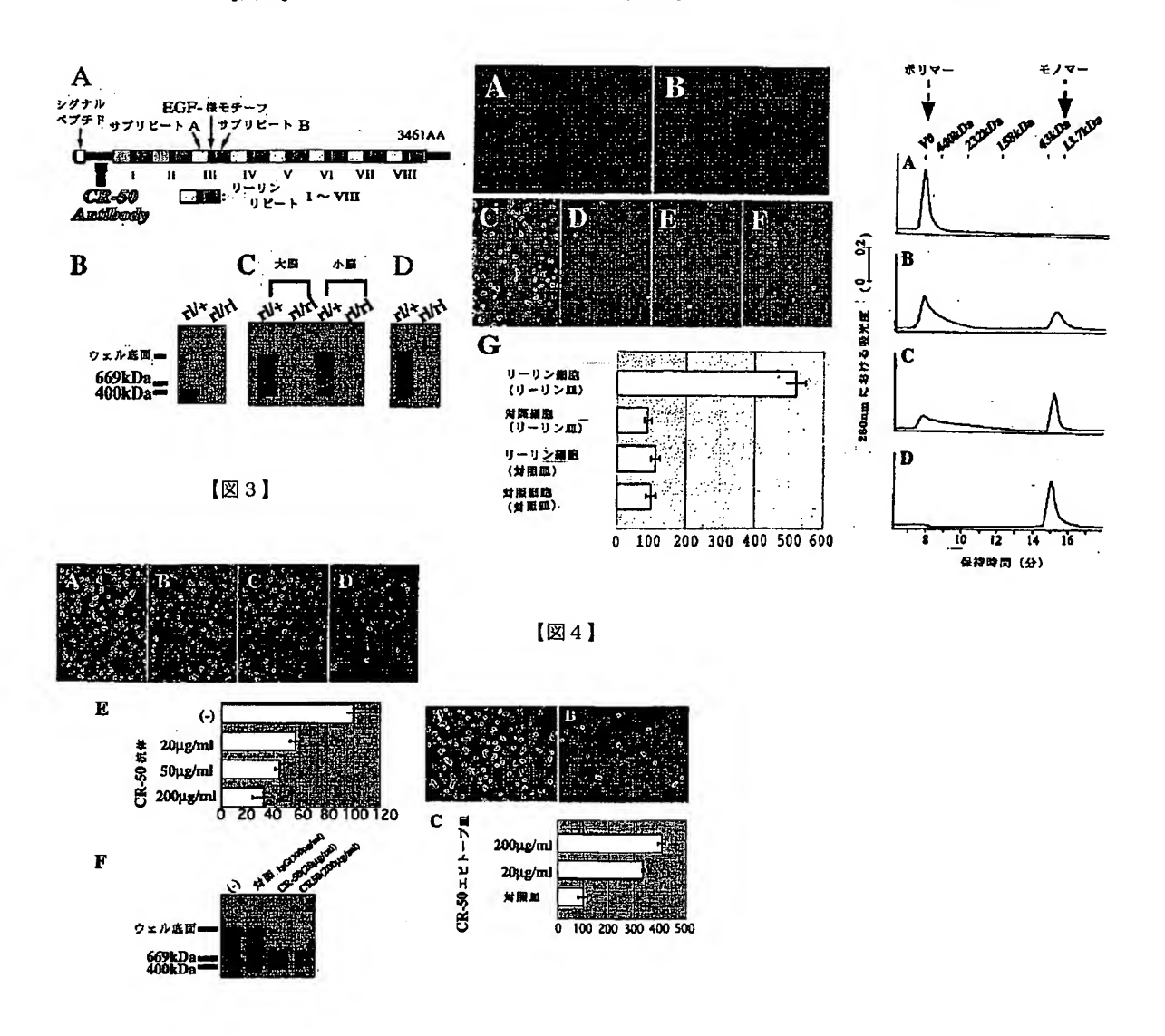
抗体によるリーリン会合の阻害を示す。リーラーへテロ接合体小脳 (P5) 細胞をマウス IgGなし (一)、非免疫化マウス IgG、またはCR-50抗体の存在下培養した。これらの培養の上清をネイティブPAGEで分離し、抗リーリンで検出した。

【図4】リーリンは細胞接着アッセイにおいてCR-50エピトープ領域に結合する。(A)CR-50エピトープ被覆皿 (200 $\mu$ g/ml)上のリーリン提示細胞。(B)対照被覆皿上のリーリン提示細胞。(C)対照に標準化したCR-50エピトープ被覆皿 (200または50 $\mu$ g/ml)上の接着アッセイにおける細胞数を示すヒストグラム。

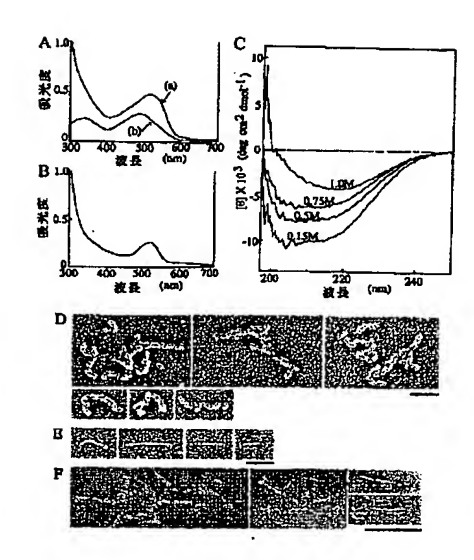
【図5】CR-50エピトープ断片のホモポリマー形成を示す。(A) CR-50エピトープ断片が0.15M NaClにおいて600kDa以上の分子量を有するホモポリマーを形成することを示すゲル濾過クロマトグラフィーの溶出プロファイル。(B) - (D) ポリマーが髙イオン強度において解

離することを示す (B: 0.5M NaCl; C: 0.75MNaCl; D: 1.0M NaCl)。ポリマーのピークは溶出時間7.7分にあり、モノマーのピークは15.2分にある。 $V_0$ はカラムの空隙容量を示す。

【図 6】 CR-50エピトープポリマーの構造解析を示す図である。 (A) (a) コンゴー赤及びCR-50エピトープポリマー、及び (b) コンゴー赤単独での吸収スペクトルを観察した。 CR-50エピトープポリマーを添加した場合に λ maxの赤色シフトが生じる。 (B) CR-50エピトープポリマーを含有する色素溶液及び色素のみの溶液間のスペクトルの差異を検出した。 (C) 種々のNaCl濃度におけるCR-50エピトープ断片のCDスペクトルを観察した。 (D-F) ロータリーシャドウイング法 (D、E)及びネガティブ染色法 (F) によるCR-50エピトープポリマーの電子顕微鏡写真 (棒=100nm)。



【図6】



フロントページの続き								
(51) Int. Cl. <sup>7</sup>	,	識別記号	F I		テーマコード(参考)			
C 0 7 K	14/47		C 1 2 N	1/19	4 C 0 8 6			
C 1 2 N	1/15			1/21	4H045			
	1/19		C 1 2 P	21/02	С			
	1/21		G 0 1 N	33/15	Z			
	5/10			33/50	Z			
C 1 2 P	21/02				Т			
G 0 1 N	33/15			33/53	D			
	33/50		C 1 2 R	1:91)				
			(C 1 2 N	1/21	·			
	33/53		C 1 2 R	1:19)				
//(C12N	15/09	ZNA	C 1 2 N	15/00	ZNAA			
C 1 2 R	1:91)		A 6 1 K	37/02				
(C12N	1/21		C 1 2 N	5/00	Α			
C 1 2 R	1:19)		C 1 2 R	1:91)				

F ターム(参考) 2G045 AA25 AA34 AA35 AA40 BB20 CB01 DA12 DA13 DA14 DA36 FB02 FB03 FB07 FB12 GC15

4B024 AA01 AA11 CA04 CA07 CA12 DA03 DA06 DA20 EA04 GA11

GA30 HA03

4B064 AG01 CA02 CA10 CA19 CC01 CC24 CE02 CE03 CE12 DA01 DA13

4B065 AA26X AA91Y AA93X AB01 AC14 AC16 BA02 BD50 CA24 CA44 CA46

4C084 AA02 AA06 AA07 AA13 BA01 BA08 BA22 BA23 CA23 CA53 DC50 NA14 ZA012

4C086 AA01 AA03 AA04 EA16 MA01 MA04 NA14 ZA01

4H045 AA10 AA20 AA30 BA10 BA41
CA40 EA20 EA50 FA74 GA01
GA15 GA26